91-227078/31
A18 E19
ADEK 01.11.89
ADEKA-ARGUS CHEM KK

"J0 3146-563-A
01.11.89-JP-285444 (21.06.91) C08k-05/20 C08l-21/02 C08l-101
Antioxidant dispersion for rubber latex - comprises antioxidant, surfactant, water and higher fatty acid amide
C91-098792

Dispersion comprises antioxidant (1), surfactant (2), water and higher fatty acid amide cpd. (3).
Pref. (1) is phenyl, thioether or organic phosphite type antioxidant; (2) is anionic, amphoteric, cationic or nonionic surfactant; and (3) is caprylic amide, capric amide, undecanoic amide, wristic amide, dodecanoic amide, palmitic amide, stearic amide, margarinic amide, etc.
USE/ADVANTAGE - Dispersion has a high stabilising effect on ABS resin and various kinds of rubber articles and causes no colouring. (9pp Dwg.No.0/0)

C 1991 DERWENT PUBLICATIONS LTD.
128, Theobalds Road, London WC1X 8RP, England
US Office: Derwent Inc., 1313 Dolley Madison Boulevard,
Suite 401, McLean, VA22101, USA
Unauthorised copying of this abstract not permitted

		1	
		· .	

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出顧公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-146563

⑤Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成3年(19	991)6月21日
C 08 L 101/00 C 08 K 5/20 C 08 L 21/02	KAJ KDH LAZ	8016-4 J 7167-4 J 6917-4 J			
		審査請求	未請求	請求項の数 1	(全9頁)

②発明の名称 ラテックス用酸化防止剤分散液

②特 願 平1-285444

②出 頭 平1(1989)11月1日

⑩発 明 者 春 名 徹 埼玉県浦和市白幡 5 丁目 2 番13号 アデカ・アーガス化学 株式会社内

⑩発 明 者 中 島 寿 男 埼玉県浦和市白幡 5 丁目 2 番13号 アデカ・アーガス化学 株式会社内

⑩発 明 者 新 保 幸 三 郎 埼玉県浦和市白幡 5 丁目 2 番13号 アデカ・アーガス化学 株式会社内

⑦出 願 人 アデカ・アーガス化学 東京都荒川区東尾久8丁目4番1号

株式会社

個代理人 嵐 道典

明 榴 書

1. 発明の名称

ラテックス用酸化防止剤分散液

2. 特許請求の範囲

酸化防止剤、界面活性剤、水及び高級脂肪酸アミド系化合物からなるラテックス用酸化防止剤分散液。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は水媒体中に分散されたラテックス用酸 化防止剤分散液に関する。

(従来の技術及び発明が解決しようとする課題)フェノール系、有機ホスファイト系、チオエーテル系の酸化防止剤は、ABS樹脂、ゴムに対する優れた酸化防止剤として既に良く知られている。これらの酸化防止剤を、特にABS樹脂やSBR(スチレンープタジェンゴム)、CR(クロロプレンゴム)ラテックスに添加する時には水性分散液で使用されるが、一般に酸化防止剤は分散性が悪く、また耐熱性、耐光性の効果も充分なもの

はなく、更に改良が望まれていた。

このため、特開昭62-220534号公報には、酸化防止剤とともにキレート化剤を用いることにより、ラテックスを凝固して得られる各種ゴム製品やABS樹脂製品の安定性を改善することが提案されている。

しかしながら、このようなキレート化剤を用い た場合には、キレート化剤の酸化生成物あるいは キレート化剤と重金属とのキレート化物に由来すると考えられる、ピンキングと称される着色現象を惹起することが多く、また、その効果も不充分なため、実用上は満足できるものではなかった。

又、上記添加剤を用いた場合、無毒又は低毒性 配合の各種ゴム製品やABS樹脂製品には適する ものではなかった。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記問題を解決すべく鋭意検討を重ねた結果、酸化防止剤、界面活性剤及び水からなる酸化防止剤分散液に、更に、高級脂肪酸アミド系化合物を加えた酸化防止剤分散液が、ラテックスに均一に分散し、更にラテックスを凝固して得られる各種ゴム製品やABS樹脂製品の酸化劣化を防止するのに非常に有効であるばかりでなく、着色も起こさないことを見出し、本発明を完成した。

又、上記配合は毒性も少なく、食品包装等の無 毒配合の用途にも使用出来る。

以下、上記要旨をもってなる本発明について、

さらに詳細に説明する。

本発明で使用される酸化防止剤としては、フェ ノール系、チオエーテル系あるいは有機ホスファ イト系の酸化防止剤がある。

本発明に使用するフェノール系酸化防止剤とし ては、例えば、2,6-ジ第三プチルーp-クレ ゾール、2.6-ジフェニル-4-オクタデシロ キシフェノール、ステアリルー(3.5-ジメチ ルー4ーヒドロキシベンジル) チオグリコレート、 ステアリルー8ー(4-ヒドロキシー3.5-ジ 第三プチルフェニル)プロピオネート、ジステア リルー3,5-ジ第三プチルー4-ヒドロキシベ ンジルホスホネート、トリエチレングリコールビ ス(β- (3-第三プチルー4-ヒドロキシー5 - メチルフェニル) プロピオネート)、3,9-ピス(1、1ージメチルー2-(8-3-第三ブ チルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル) プ ロピオニルオキシ) エチル) -2, 4, 8, 10 -テトラオキサスピロ (5.5) ウンデカン、2. 2' -メチレンピス (4-メチルー6-第三プチ

ルフェノール)、2、2'ーメチレンピス(4ー エチルー6-第三プチルフェノール)、2,2′ - エチリデンピス (4 , 6 - ジ第三プチルフェノ ール)、2、2′ーエチリデンピス(4ー第二プ チルー6-第三プチルフェノール)、ピス〔3. 5-ピス (4-ヒドロキシー3-第三プチルフェ ニル) ブチリックアシド] グリコールエステル、 4. 4' - プチリデンビス (6 - 第三プチルー m - クレゾール)、4,4゜-チオピス(6-第三 プチルーm-クレゾール)、1、1、3-トリス (2-メチル-4-ヒドロキシ-5-第三プチル フェニル)プタン、ピス(2-第三プチル-4-メチルー6-(2-ヒドロキシー3-第三プチル -5-メチルベンジル)フェニル]テレフタレー ト、2-第三プチルー4-メチルー6-(2-ヒ ドロキシー3-第三プチルー5-メチルベンジル) フェニルアクリレート、1、3、5ートリス(3. 5-ジ第三プチルー4-ヒドロキシベンジル)-2. 4. 6 - トリメチルベンゼン、1. 3. 5 -トリス(2、6-ジメチル-3-ヒドロキシ-4

- 第三ブチルベンジル)イソシアヌレート、1.
3、5 - トリス(3、5 - ジ第三ブチルー4 - ヒドロキシベンジル)イソシアヌレート、1、3、5 - トリス(β - (3、5 - ジ第三ブチルー4 - ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシエチル】イソシアヌレート、テトラキス(メチレン - β - (3、5 - ジ第三ブチルー4 - ヒドロキシフェニル)プロピオネート)メタン等があげられる。

本発明で使用されるチオエーテル系の酸化防止 剤としては、ジラウリルー、ジミリスチルー、ジ ステアリルーチオジプロピオネート等のジアルキ ルチオジプロピオネート類、ペンタエリスリトー ルチトラ(ドデシルチオプロピオネート)あるい は4.4'ーチオピス(6ー第三プチルーmーク レゾール)ピス(C12-13アルキルチオプロピオネ ート)等のアルキル(C=8~18)チオプロ オン酸の1価ないし6価のアルコールあるいはフェノール類のエステルがあげられる。

本発明で使用される有機ホスファイト系酸化防 止剤としては、例えば、トリフェニルホスファイ

ト、トリス (ノニルフェニル) ホスファイト、ト リス(モノ、ジ混合ノニルフェニル)ホスファイ ト、トリス(2,4-ジ第三プチルフェニル)ホ スファイト、オクチルジフェニルホスファイト、 テトラ(Ciz-is 混合アルキル) ピスフェノールA ジホスファイト、テトラ (トリデシル) - 4、4・ - プチリデンピス (3 - メチルー 6 - 第三プチル フェノール) ジホスファイト、ヘキサ (トリデシ ル)-1,1,3-トリス(2-メチル-5-塩 三プチルー4ーヒドロキシフェニル) ブタントリ ホスファイト、ピス (ノニルフェニル) ペンタエ リスリトールジホスファイト、フェニル・ピスフ ェノールAペンタエリスリトールジホスファイト、 ピス (2 . 4-ジ第三プチルフェニル)ペンタエ リスリトールジホスファイト、ビス (2.6-ジ 第三プチルー4ーメチルフェニル) ペンタエリス リトールジホスファイト、 2 、 2 ' ーエチリデン ピス(4.6-ジ第三プチルフェニル)フルオロ ホスファイト、2, 2' -メチレンピス (4, 6 - ジ第三プチルフェニル) オクチルホスファイト

等があげられる。

これらの酸化防止剤は、各々単独であるいは2 種以上を組み合わせて用いられるが、フェノール の酸化防止剤は安定化効果が大きいのでて用い であるいは他の酸化防止剤と組み合わせとして用い ことが好ましい。具体的止剤とチオエーテル系の酸化防止剤とチオエーテル系の酸化防止剤とチオエーテル系の酸止剤の組み合わせ、フェノール系の酸止剤の組み合わる。酸止 対した、フェノール系の酸化 対した、フェノール系の酸止剤の組み合わる。酸止 がよスファイト系の酸化防止剤の組み合わる。酸止 であるがよれる。

界面活性剤としてはアニオン系、両性、カチオン系並びに非イオン系のものを使用できる。

アニオン系界面活性剤としては、例えばラウリン酸、パルミチン酸、ステアリン酸またはエポキシステアリン酸の、酸性脂肪アルコール硫酸エステルの、パラフィンスルホン酸の、アルキルアリールスルホン酸(例えばドデシルベンゼンーまたはジプチルナフタリンースルホン酸)の、スルホ

號珀酸ジアルキルエステルのアルカリ金属塩、ア ルカリ土金属塩及びアンモニウム塩が適している。

両性あるいはカチオン系界面活性剤としては、例えばドデシルベタインの如きアルキルベタイン 並びにラウリルピリジニウムーヒドロクロライド の如きアルキルピリジニウム塩、更にはオキシエ チルードデシルーアンモニウムクロライドの如き アルキルアンモニウム塩等を挙げることができる。

非イオン系界面活性剤としては、例えばグリセリンモノステアレート、ソルピットモノラウレートおよびオレートの如き多価アルコールの脂肪酸部分エステル、脂肪酸または芳香族ヒドロキシ化合物のポリオキシエチレンエステルまたはエーテル、並びにポリプロピレンオキサイドーポリエチレンオキサイドー縮合生成物が挙げられる。

これらの界面活性剤は単独で又は必要に応じ二 種類以上を組合せて使用される。

本発明で使用される高級脂肪酸アミド系化合物 としては、例えば、カプリル酸アミド、ペラルゴ ン酸アミド、カプリン酸アミド、ウンデカン酸ァ

本発明の酸化助止剤分散液中の酸化助止剤の割合は、1~70重量%、特に、10~65重量%であることが好ましい。

酸化防止剤の分散液中の割合が70重量%を超えると流動性が悪くなり、1重量%未満では酸化防止剤として実効を挙げるには大量の分散液を添加することが必要となり、操作が煩雑となるだけ

で、実用的ではない。

界面活性剤の分散液中の割合は、0.1~10重量%、特に、0.5~5重量%であることが好ましい。界面活性剤の分散液中の割合が10重量%を超えると廃水のCODが高くなり、コストも高くなり、また、0.1重量%未満では良好な状態の分散液を製造することが困難であるばかりでなく、保存安定性も悪くなる。

高級脂肪酸アミド系化合物の分散液中の割合は、0.1~50重量%、特に、1~30重量%であることが好ましい。高級脂肪酸アミド系化合物の割合を50重量%以上としてもそれ以上の改善は認められず、また、0.1重量%未満では目的とする効果が充分に奏されない。

分散液の残部は水であり、使用する水に特に制 限はないが、特に金属汚染を避ける必要のある場 合には、脱イオン水、蒸留水を使用することが望 ましい。

本発明の酸化防止剤分散液には、その他必要に応じ、安定剤、温潤剤、増粘剤、防腐剤、消泡剤

等の通常用いられるラテックス用の配合剤を添加することができる。また、本発明の酸化助止剤分散液に少量のキレート化剤を添加してその安定化効果を更に改善することもできるが、キレート化剤を多量に添加すると先に述べたような着色現象を生ずることがあるので、その使用に際しては、着色を生じないような量とする必要がある。

本発明の酸化防止剂分散液の作成方法としては、 全成分を一度に乳化分散させる方法、または、油 成分を50~60℃で加熱撹拌後、水を加え乳化 させ、次いで固形分を加え湿潤乳化させる方法等 がある。

また本発明の酸化防止剤分散液は、ラテックス中の樹脂固形分100重量部に対し、分散液中の 酸化防止剤が0.001~10重量部、好ましく は0.05~5重量部となるように配合される。

本発明の酸化防止剤分散液の添加されるラテックスとしては、例えば天然ゴム、スチレンーブタジェンゴム(SBR)、カルボキシ変性SBR、アクリロニトリループタジェンゴム、アクリロニ

トリループタジェンースチレン(ABS)樹脂、αーメチルスチレン変成ABS樹脂、マレイミド変成ABS樹脂、メチルメククリレートープタジェンースチレン(MBS)樹脂、ポリイソプレンゴム、ポリクロロプレンゴム、プチルゴム、多硫化ゴム、ポリウレタン等のラテックス及びこれらの変成ラテックス等が挙げられる。

また、これらのラテックスには充塡剤が配合される場合が多いが、本発明の酸化防止剤分散液は、このような、充塡剤を配合したラテックスにも使用することができる。

一般に、充塡剤を配合すると、酸化防止剤の効果が減衰することが知られており、このため、多量の充塡剤を配合する場合には酸化防止剤の配合量も多くする必要があるが、本発明の酸化防止剤分散液は、多量の充塡剤を配合した場合にもその安定化効果がほとんど低下しないので、このような充塡剤を配合したラテックスに特に有効である。

用いられる充垣剤としては、例えば、軽質また

は重質炭酸カルシウム、クレー、タルク、シリカ、 珪藻土、けい砂、スレート粉、雲母粉、アスベス ト、アルミナ、アルミナホワイト、硫酸アルミニ ウム、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二硫化モ リブデン、グラファイト、ガラス繊維、ガラス球、 フライアッシュ、二酸化チタン、チタン酸カリ等 があげられる。

これらの充填剤の配合量は、目的に応じて変化するが、一般には、ラテックス中の樹脂固形分に対して10~500重量%が用いられる。

ラテックスには、通常用いられる他の配合剤、 例えば、顔料、着色剤、帯電防止剤等を配合する ことができる。

(実施例)

以下に実施例によって、本発明を説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。 実施例 1

表-1に記載したフェノール系酸化防止剤50 重量部、ポリオキシエチレンノニルフェニルエー テル2重量部、ジオクチルスルホコハク酸エステ

特開平3-146563 (5)

ルナトリウム3重量部、エルカ酸アミド10重量部、シリコン系消泡剤0.1重量部及び蒸留水34.9重量部をとり、ホモジナイザーにより均質化し、酸化防止剤分散液(1-1~1-6)を得た。

また、比較のため、エルカ酸アミド10重量部 に代え、水10重量部を用いた酸化防止剤分散液 (1-7~1-12)を調製した。

調製した酸化防止剤分散液を表-1に示す。

表 - 1

分散液	赦	化	跡	止	剤
1 - 1 1 - 7	4,4'-7599	>ピス (6	6 - t - j	f 6 - u -	クレゾール)
1 - 2 1 - 8	1,1,3-トリス ェニル)ブタン	(2-3	FB-4-	t F0#2	-5-t-7f#7
1 - 3 1 - 9	1,3,5-192 1)-2,4,6-				- ヒドロキシベンジ
$\begin{array}{ccc} 1 & -4 \\ 1 & -10 \end{array}$	1,3,5-トリス ル)イソシアヌレー		9-t-	77B-4	-ヒFロキタインダ
1 - 5 1 - 11	ステアリル- β - ル) プロビオネート	(3,5	ý- L-	79B-4	-ヒドロキシフェニ
1 - 6 1 - 12		メチルフェ	におうナ	ロビオニル	[3-t-ブテル-4 オキシ) エテル] - ウンデカン

実施例 2

酸化防止剤としてフェノール系酸化防止剤とチ オエーテル系の酸化防止剤を併用したときの効果 をみるために、フェノール系酸化防止剤 1 0 重量 部、チオエーテル系酸化防止剤 3 0 重量部、ポリ オキシエチレンノニルフェニルエーテル 1 重量部、 ジオクチルスルホコハク酸エステルナトリウム 3

重量部、エルカ酸アミド10重量部、シリコン系 消泡剤0.1重量部及び蒸留水45.9重量部を とり、ホモジナイザーにより均質化し、酸化防止 剤分散液(2-1~2-6)を得た。

また、比較のため、エルカ酸アミド10重量部に代え、水10重量部を用いた酸化防止剤分散液(2-7~2-12)及びエルカ酸アマイドに代えN、N・-ジサリシロイル-1、10-ドデカン二酸ヒドラジド0、2重量部及び蒸留水9、8重量部を用いた酸化防止剤分散液(2-13~2-18)も調製した。

調製した酸化防止剂分散液を表-2に示す。

表 - 2

	X - 2
分散液	酸化防止剂
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	{ 4.4'-ブチリデンビス(6-t-ブチホ-m-クレゾーホ) ペンタエリスリトール・テトラキス{(3-ドデシホチオ)プロビ オキート}
2 - 2 2 - 8 2 - 14	1,1,3-147(2-358-4-15049-5-1-75 87x28)799 \(\frac{1}{3}\text{1}1

男一 2 持き

					ā	是 — 2	続き
分散液		酸	化	防	止	剤	
2 - 3 2 - 9 2 - 15	x=1,	リル- β) プロピオ リルチオジ	ネート		t-ブチル	-4-t	ドロキシフ
$ \begin{array}{r} 2 - 4 \\ 2 - 10 \\ 2 - 16 \end{array} $	x=11)	プロピオ こりスりト	7- F		t - ブチル [(3 - F		ドロキシフ ト) プロピ
$ \begin{array}{r} 2 - 5 \\ 2 - 11 \\ 2 - 17 \end{array} $	-4-t	: ドロキシ	- 5 - X	チルフェニ	2-(β ニル)プロ オキサスピ	ピオニルオ	キシ)ェ
2 - 6 2 - 12 2 - 18	3,9- -4-t fn)- デカン	ドロキシ 2,4, リスリト	, 1 - ジ - 5 - メ 8 , 10	メチル - 2 チルフェニ - テトラオ	? - (<i>β</i> : N) プロ: キサスピ: [(3 - F:	£1=161 □ (5.5	(キシ) エ

10 %

10 %

3 %

5 %

10 %

15 %

10 %

10 %

表 - 3

アミド化合物及び配合部数

実施例3

得られた酸化防止剤分散液を表-3に示す。

実施例 4

分散液

3 - 3

3 - 6

3 - 1 ラクリン酸アミド

3 - 2 ステアリン酸アミド

3 - 4 111酸71下

3 - 5 183酸7ミド

エおお酸フミド

エルカ酸アミト

3 - 7 エチレンビスステアリン酸アミド

3 - 8 エチレンビス-12-ヒドロキシステアリン酸7ミド

スチレンーブタジェンゴムラテックス(樹脂固形分50%)200重量部、重質炭酸カルシウム300重量部及び表ー1から表-3に記載した酸化防止剤分散液2.5重量部をとり、充分に撹拌後、テフロン板上に流し、1夜放置乾燥し、厚さ1mmのシートを作った。

これを120℃で10分間乾燥後、160℃の ギャオーブン中に吊し、脆化するまでの時間(耐

熱性)を測定した。また、試験片を室温で1ヶ月間保存後の着色(ピンキング)を観察した。 その結果を表-4に示す。

表 - 4

No.	酸化防止剂分散液	耐熱性	着 色
(;	フェノール系酸化防」	上剤単独系	{)
比較例 4-1	なし	時間 < 1	無
4 - 2	1 - 7	5	無
4 - 3	1 - 8	8	無
4 - 4	1 - 9	7	無
4 - 5	1 -10	8	無
4 - 6	1 -11	10	無
4 - 7	1 - 12	10	無
実施例 4 - 1	1 - 1	2 6	無
4 - 2	1 - 2	3 5	無
4 - 3	1 - 3	2 7	無
4 - 4	1 - 4	3 0	無
		<u> </u>	<u> </u>

表~4続き

No.	酸化防止剤分散液	耐熱性	着 色
実施例 4-5	1 - 5	4 0	m
4 - 6	1 - 6	4.5	無
(7:	.ノール系/チオエ-	- テル系の	#用)
比較例 4-8	2 - 7	時間 16	無
4 - 9	2 - 13	3 2	大
4 - 10	2 - 8	2 4	無
4 - 11	2 - 14	4 0	大
4 - 12	2 - 9	2 4	無
4 - 13	2 -15	3 6	大
4 - 14	2 - 10	2 8	無
4 - 15	2 - 16	4 4	大
4 - 16	2 -11	2 4	無
4 - 17	2 - 17	4 0	大
4 - 18	2 - 12	2 8	無
4 - 19	2 - 18	5 2	大
実施例 4-7	2 - 1	9 8	無

特開平3-146563 (フ)

表 - 4 続き

No.	酸化防止剂分散液	耐熱性	着色
実施例 4-8	2 - 2	9 6	無
4 - 9	2 - 3	9 2	無
4 - 10	2 - 4	104	無
4 - 11	2 - 5	100	無
4 - 12	2 - 6	1 1 2	無
4 - 13	3 - 1	108	無
4 - 14	3 - 2	112	無
4 - 15	3 - 3	98	無
4 - 16	3 - 4	102	無
4 - 17	3 - 5	112	#
4 - 18	3 - 6	112	無
4 - 19	3 - 7	106	無
4 - 20	3 - 8	105	無

実施例5

イタコン酸3重量%を共重合することによってカルボキシル化されたスチレンーブタジェンゴムラテックス(樹脂固形分50%)200重量部、重質炭酸カルシウム400重量部、ボリアクリル酸ソーダ5%水溶液40重量部、消泡剤0.1重量部の混合物に対し、酸化防止剤分散液を樹脂固形分に対し1重量%となるように添加し、充分に撹拌後、テフロン板上に流し1mm厚シートを作り1夜放置した。

これを120℃で10分間乾燥後、160℃のギャオーブン中に吊し、跪化するまでの時間(耐熱性)を測定した。

結果を表-5に示す。

表 - 5

	- AX		_	
No.	酸化防止剂分散液	耐	熱	性
(:	フェノール系酸化防」	上剤単独	系)	
比較例 5-1	なし	<	1	時間
5 - 2	1 - 7		3	
5 - 3	1 - 8		5	
5 - 4	1 -11		7	
5 - 5	1 -12		7	
実施例 5 - 1	1 - 1	2	0	
5 - 2	1 - 2	2	8	
5 - 3	1 - 5	3	2	
5 - 4	1 - 6	3	6	
(フ ⁱ	.ノール系/チオエ‐	- テル系	併用	1)
比較例 5 - 6	2 - 7	ı	2	時間
5 - 7	2 -13	2	8	
5 - 8	2 - 8	1	6	
5 - 9	2 - 14	3	2	
				- 1

表一5 结合

		表一り続き
No.	酸化防止剤分散液	耐熱性
比較例 5-10	2 - 10	2 8
5 -11	2 - 16	1 6
5 - 12	2 -12	3 2
5 - 13	2 - 18	4 4
実施例 5 - 5	2 - 1	7 6
5 – 6	2 - 2	8 8
5 - 7	2 - 4	9 2
5 - 8	2 - 6	104
5 – 9	3 - 3	9 4
5 - 10	3 - 4	9 6
5 - 11	3 - 5	104
5 - 12	3 - 6	1 0 4
5 - 13	3 - 8	100

実施例6

樹脂固形分35%、ゴム分45%の未安定化ABSラテックスに、樹脂固形分100重量部に対し酸化防止剤1重量部となるように酸化防止剤分散液を加え、充分に撹拌した。

これを、80℃に加熱した硫酸マグネシウム3%水溶液に投入し塩折した。充分に水洗後濾過し、50℃にて12時間乾燥した。これを170℃のオープンに入れ、加熱老化テストを行い、炭化するまでの時間(耐熱性)を測定した。

結果を表 - 6 に示す。

麦 - 6

No.	酸化防止剂分散液	耐熱性
(:	フェノール系酸化防」	上剤単独系)
比較例 6-1	1 - 7	60分
6 - 2	1 -11	5 0
6 - 3	1 -12	7 0
実施例 6-1	1 – 1	170
6 – 2	1 – 5	1 3 0
6 - 3	1 - 6	180
(フ.	 エノール系/チオエ-	 テル系併用]
比較例 6-4	2 - 7	80
6 - 5	2 -13	1 3 0
6 - 6	2 - 10	6 0
6 - 7	2 - 16	1 2 0
6 - 8	2 -12	9 0
6 - 9	2 - 18	150

表一6続き

				U 476 C
No.	酸化防止剤分散液	耐	热	性
実施例 6-4	2 - 1	1	9	0
6 - 5	2 - 2	2	1	0
6 - 6	2 - 3	1	8	0
6 - 7	2 - 4	2	3	0
6 - 8	2 - 5	2	0	0
6 - 9	2 - 6	2	4	0
6 -10	3 - 1	2	3	0
6 - 11	3 - 2	2	2	0
6 - 12	3 - 7	2	ı	0

実施例7

樹脂固形分30%、ゴム分60%の未安定化MBSラテックスに、樹脂固形分100重量部に対し酸化防止剤1重量部となるように酸化防止剤分散液を加え、充分に撹拌した。

これを、50℃に加熱した硫酸アルミニウム1 %水溶液に投入し塩析した。充分に水洗後濾過し、 5 0 ℃にて 1 6 時間乾燥した。これを 1 8 0 ℃の オープンに入れ、加熱老化テストを行い、炭化す るまでの時間(耐熱性)を測定した。

結果を表一7に示す。

表 -

	AC -	
No.	酸化防止剂分散液	耐熱性
(:	フェノール系酸化防」	上剂单独系)
比較例 7-1	1 - 8	20分
7 - 2	1 - 11	3 5
実施例 7-1	1 - 2	4 0
7 - 2	1 - 5	5 5
7 - 3	1 - 6	6 0
7 - 4	i - 8	4 5

特開平3-146563 (9)

表一7続き

No.	酸化防止剂分散液	耐	熱	性			
〔フェノール系/チオエーテル系併用〕							
比較例 7-3	2 - 8		3	5 5			
7 - 4	2 - 14			5			
7 - 5	2 - 10		6	0			
7 - 6	2 - 16		8	5			
実施例 7-5	2 - 1		9	5			
7 - 6	2 - 2		9	0			
7 - 7	2 - 4	1	2	0			
7 - 8	2 - 6	1	3	0			
7 - 9	3 – 4	1	1	0			

(発明の効果)

上記の結果から、本発明の高級脂肪酸アミド系 化合物を添加しない従来の酸化防止剤分散液は安 定化効果が全く不十分であり、また、キレート剤 を添加した酸化防止剤分散液は安定化効果はある 程度改善されるが、保存中に着色する欠点を有す ることが明らかである。

これに対し、本発明の高級脂肪酸アミド系化合物を添加した酸化防止剤分散液は熱安定化効果が 著しく改善されるばかりでなく、キレート剤を添加した場合の欠点であった保存中の着色現象も全く 認められず、また無毒配合としても使用できるため、合成樹脂ラテックス用の安定剤として極めて有用であることが明らかである。

特許出題人 アデカ・アーガス化学株式会社 代理 人 嵐 道 典記

		٠.